

(2000円)

特许疗長官

ル 売明の名数 ピリジン誘導体の製造法

(ほか/名)

大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

代安者

斯斯森斯基株式会社特許部 (電話

弁理士(6703) 岩

ະດຸ 1. ຄົ

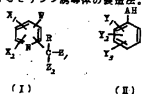
50 001570

/. 発明の名称

ピリジン誘導体の製造法

# 4.特許窮求の範囲

一般式(I)で示される化合物またはそのB オキシドに一般式(Ⅱ)で示される化合物を反応 させ、さらに必要に応じて加水分解および/また は脳炭離反応に付して一畝式(耳)で示される化 合物またはそのガーオキシドを得ることを特徴と



は酸素または硫黄を変わし、且は水素

51 - 80862

43公開日 昭51. (1976) 7 15

**20特願昭** fo - 1+70

昭49. (1974)/2.24 22出額日

審査請求 **永锴**未 (全6頁)

庁内整理番号 F647 44 8847 4× 7406 4K 1647 44 1847 44

52日本分類.

16 E431 10 4/33.31 YO HIL JO HIK. 80 H111.5

60 Int. C12

C07D213/624 ABIK SHUY

えたはアルキル茜を表わし、異はハロゲンまたは a位もしくは4位のニトロ基を表わし、X.および· Xはそれぞれ水楽、アルキル基または耐者が結合 して形成する脂類もしくは芳香巣を表わし、Y。 Y,およびY,はそれぞれ水素、アルキル基、アルコ キシ基、カルバモイル基、カルボキシ基、アミノ 基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロノチル基、 水酸菌、アンルオキシ菌、アシルアミノ菌または ハロゲンを表わし、これらの任意の2間換基が結 合して脂環または芳香薬を形成してもよく、 2.お よびるはそれぞれシアノ基、カルバモイル基、カ ルポキシ基またはカルボン酸エステル基を変わし、 2.は水素、シアノ基、カルバモイル基、カルポキ シ基またはカルボン鬱エステル基を表わす。) 3.発明の詳細な説明 🏾

本発明はピリジン誘導体の製造法に関し、その 目的は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および、 鎮痛作用を示し、医薬あるいはその合成中間体と して有用なピリジン誘導体を る点にある。

本発明方法の要旨はニトロもしくはハロゲノビ

リタン誘導体またはそのBーオキシドにフェノー ル類またはチオフェノール類を反応させて、さら に必要に応じて加水分解およびノまたは脱炭酸反 応に付してフェノキシピリタン誘導体またはチオ フェニルピリタン誘導体あるいはそれらのBーオ キシドを得る点にあり、下記の一般式によって示 される。

(式中、Aは酸素または窮實を扱わし、Bは水素 またはアルキル基を扱わし、Bはハロゲンまたは 2位もしくは4位のニトロ基を扱わし、XAよび

1.22

がニトロ書で置換されているピリジン誘導体また はそのヨーオキシドに、フエノール類またはチオ フエノール類(Ⅱ)を反応させて、得られた化合 物を必要に応じて加水分解および/または脱炭酸 反応に付し、一般式(Ⅲ)で扱わされるピリジン 誘導体を得る方法を提供するものである。

本発明方法の原料化合物の一つであるピリシン 関帯体またはそのヨーオキッド(1)は上記した ようなマロン酸基をピリシン環の位置の位置を し、さらにハロゲンまたはニトロ甚で置換されて いるが、その上に同一または相異なる / ~ プロル、 インプテル基(例えば、メチル、スチル、ブロル、 ピリシン環がペンゼンで置換されてい方者 プロペンタン環もしていてもよい。反応コステル をいまたはテオフエノール類(耳)はアルキル 基(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソコ チル基など)、アルコキシ基(例えば、メトキル、 チル基など)、アルコキシ基(例えば、メトキン、 エトキシ、プロポキシ、ブトキシ基など)、カル **特斯 昭51-88862(2)** 

Xはそれぞれ水素、アルキル基または両者が結合して形成する四頭もしくは芳香葉を表わし、Y、YakとびYakそれぞれ水素、アルキル基、アシルネコメチル基、カルボキシ基、アミノ基、トロ基、シアノ基、トリフルネコメチル基、ホ酸基、アシルオキシ基、アシルスマノ基またはカルボンを要わし、これもの任意の2世換差が結合して散環または芳香葉を形成してもよく、Zakとのでは芳香葉を形成してもよく、Zakとのではガルボン酸エステル基を表わし、Zak水素、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシ基またはカルボン酸エステル基を表わす。)

すなわち、本発明は一般式(I)で示されるように、その一方もしくは両方のカルボキシ基がシアノ基もしくはオルバモイル基で置き換えられまたはエステル化されていてもよいマロン酸基またはそのマロン酸のα位がアルキル基で置換されていてもよいマロン酸基を有し、かつその任意の位置がハロゲン(例えば、臭素、塩素、沃素など)で重換されているかまたはその2位もしくは4位

لنبث

パモイル基、カルボキシ基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメチル基、水酸基、アシルオキシ基(例えば、アセチルオキシ、プロピオニルオキン、プテルオキシ基など)、アシルアミノ、無機炭酸アシルアミノ、アリールアシルアミノ、無機炭酸アシルアミノ、アリールアシルアミノ基など)およびハロゲン(例えば、塩素、臭素、沃素、弗素など)から選ばれる同一または相異なる!~3個の世級基を有していてもよい。またベンギン等の方置環または、シクロペキサン、シクロペンタンなどの影響を結合環として有していてもよい。

本発明方法は塩基性物質(例えば、水酸化アルカリ、<del>水酸化アルカリ</del>、炭酸アルカリ、炭酸水素アルカリ、酢酸アルカリなど)の存在下あるいは不存在下にピリツン誘導体またはそのMーオキシド(I)にフェニル化合物(I)を縮合させることにより実施される。反応は通常無溶媒下あるいは不活性溶媒(例えば、ピリジン、ジメチルホルムアミド、ジメチルフェトフミド、ジメチルスルホキシド、ニトロペンゼン、メタノール、エタノ



T.

ールなど)中、室温ないし岩巣の赤点程度の温度 において実施される。なお、フェノール類を反応 に供する場合には触薬として酸化等二個、倒粉な どの金属触薬を用い反応を促進することを考慮し てもよい。また液状の原料化合物を用いる場合に は反応溶薬とかねさせることも可能である。

上記反応工程により得られたフェノキシピリジン誘導体、フェニルチオピリジン誘導体あるいは そのドーオキシドはさらに必要に応じて加水分解 反応および/または脱炭酸反応に付される。

ことで行われる加水分解反応はニトリル化合物、 アミド化合物またはエステル化合物を対応するカ ルボン酸に変換する際に通常用いられる方法を踏 襲すればよく、水またはその他の合水溶解中で、 酸(例えば、塩酸、鞣酸、臭化水素酸、酢酸など) またはアルカリ(例えば、水酸化アルカリ、炭酸 アルカリ、炭酸水素アルカリなど)を用いて室温 または加熱下に行われる。

脱炭酸反応はマロン酸基の一方のカルボキシ基 の脱離を所望する場合に実施される。場合によつ

例えば、カルシウム、マグネシウム、パリウムなど)、その他アルミニウム塩などに常法に従つて変換することができる。

本発明の目的化合物であるピリシン誘導体およびそのヨーオキシド(I)ならびにその塩類は優れた抗炎症作用、抗リウマチ作用および鎮痛作用を示し、医薬またはその中間体として有用な化合物である。これらを医薬として使用するときは、健剤、カブセル剤、粉剤などとしての経口投与または性射剤、坐薬、塗布薬などとしての非経口投与のいずれの方法も採用しうる。

以下実施例において本発明方法の実施観賞を示す。

## 実起例/

ジェチル(ユーメチルーユー(6一二トロー3 ーピリジル))マロネートユュリ、ダーイソプチルフェノール!ユリおよび炭酸カリウム粉末/63 タをジメチルホルムアミドに軽弱し、かきまぜながら!30°Cでも時間反応させる。溶媒を留去後 残渣に氷水を加えペンセンで抽出する。抽出液を 特別 第51-80882(3) ては、上記加水分解処理に乗して脱炭酸反応が同 時に進行し、敬めて脱炭酸処理をする必要がない 場合もあるが、加熱などの常套手段によりカルボ キン茜/側の駅離が容易に行なわれる。

なお、駅料化合物としてヨーオキシドを用いるがヨーオキシドを目的化合物としない場合は各工器の前後で適宜還元し対応するピリツン誘導体に変換することを考慮すればよく、また逆にヨーオキシドを所望する場合は適宜酸化反応に付せばよい。またベンゼン環上あるいはピリジン環上の置換基が結合反応、加水分解および脱炭酸処理により影響を受ける場合は処理前における保度基の再り影響を受ける場合は処理前における保度基の再りあるいは処理後の再修飾など通常の化学反応で用いられる方法により所望する目的物を得ることができる。

かくして得られたピリジン誘導体またはそのヨーオキシドがカルボキシ基を育する場合は、さらに分離、精製または製剤化などの種々の目的に応じて、これを適当なアルカリ金属塩(例えば、ナトリウム、カリウムなど)、アルカリ土金属塩(

### ...

10多水酸化ナトリウム水溶液および水で洗浄後 乾燥し溶媒を留去する。油状残渣をシリカゲルカ ラムクロマトに付し30多ペンゼン/へキサン、 60多ペンセン/ヘキサン、67多ペンゼン/へ キサンおよび20多エーチル/ペンゼンより ジェ チル (ユーメチルー2ー(6ー(ゲーイソブチル フユニルオキシ)ー3ーピリジル) ) マロネート 1859を得る(収率635)。 bp<sub>Q18</sub>145ー 165°C。

本品を20多水酸化カリウム水溶液 90% とエタノール90% の配液に溶解し室温で30分間放置する。エーテルを留去後残渣に少量の水を加えエーテルで洗浄する。活性炭で処理後増酸を水洗、乾燥後溶媒を留去しユーメテルーユー〔6一(4ーイソブテルフェノキシ)ー3ーピリジル)マロン酸1449を得る。本品を80℃水溶液に溶解しエーテルで洗浄する。塩酸で斑4に調製後エーテルで抽出し抽出液を水洗、乾燥後エーテルを由去

特別 昭51—80862(4)

すると油状物!のままが得られる。シクロヘキサンノヘキサンより結晶化し、さらにエーテルノヘキサンより再結晶するとデクフ~でまでの結晶としてユー(よー(チーイソブチルフエニルオキシ)ーまーピリジル)プロピオン酸ポスまが得られる。 実施例2

ジェテル(2-ノテルー2-(6-クロロー3
ーピリジル) ]マロネートま7/月、フェノール
2029、映像カリウム粉末失ま月および酸化額
二銅の7/月をピリジン40紀に懸露し、かかままでがら/60℃で/6時間反応させる。冷かなおよびがありたででがある。水液を回去する。残液をし、溶媒を留去する。残液をシリカゲルクロマトに付して、水が、が変を割まする。残液をシリカゲルクロマトに付いて、水が、が変を割まするとジェチル(6-フェノキシー3-ピリジルトマロネートよま月を油状物として得る。本品を以下変流例/と同様に処理すると2-(6-フェノ

キシーミービリジル)プロピオン酸の油状 37 まを得る。ヘキサン/エーテルより結晶化および 再結晶をすると甲タユータチでを示す。

実施例3-79

	X, X,
~×~	× I
Y	T-CHCOOH
Y,	. 35

(以下余白)

[		₹,	٧,	74	٨	z,	2,	OR COR	8	+t ct	
ſ	,	R			20	T	Ħ	,	<b>5</b> -	1	l
١		×	1		20	F	ĸ		×	73~744	l
	*	×	¥		20	Ħ		•	<b>#</b> •		Ļ
1	4		#		20	2.6		*	*		ŀ
1	7		2	×	2.5	3	•	•	¥•		l
ı	8	*	2	<b>B</b>	# D	3		٠,		1	ı
1	•			n i	3 0	2		2	H.		ł
1	10	j e	ĸ	Я	40	3		2.	<b> </b> **		l
-	"			_ p [	6 0	7	a i		ŀ	8 23~8 S	l
-1	12			R	60	2 H		1,3		1.	1
-1	/2		E	R	6 0	# <b>\$</b>	*	3	N.		ì
Ţ	/=	\ #	ĸ	- 6	4 0	3 %		,	ļ×.		ł
- [	18				4 0	2 Pa	- 4 m	1	Į.	-1	ı
- 1	16		•	• • •	6 C	# He	. J 16	1 2	*	1	١
- 1	17		· .	r [	6 0	***	(G),			15/-/32	١
- 1	18			- x }	6 0	#3	ورن		10	-	ı
- [	17		•	- • 1	4 2	i a	ĸ	1 2	۱×		1
. [	20	1 e se	1		20		3				١.
- 1	21	1			20	R	×		۱		1
- 1	22	#-COM	H N	. 18	2 0	R	3		10	4 160-162,200-201 1849	1
١	29	J = 000	-		2.0	K	n		1.	a / 24~/ 364	١
- 1	34	F 911		1	20		K		ı	a / 32~/ 334	ı
- 1	25	· #0,			20					h //3~//64	
	-26				30		E		į,	105~1064	
١.	27	3 07			ەد		Æ			to Cally 153-157	1
1	25	+ cs		*	ه د		E	•		10 CAMPS 127-127	
	27	F 04	. 1		1 20	1 .			-   •	re comp use-um	
	30	4 100	. i		1 20		ĸ		ŀ	ta /#2~/#34	
	31	+ 1400	1		20	у <b>в</b> .	Ħ.		- þ	ta /35~/378	
	11	# 765	Q= 1		و د		¥		- 1	# 106~10Z4	
	"	3 6			2 0				- 1	133-1361	
		2 6		. 1	ه در ا	, a		1 •	- 1	to 1025-10234	
	38	, .			12	, .	M.	1 •	ı	2 /25-1294	٠.
	35	1 6	-		1 4		,	1 .	- 1	go 1 0~83 8	
	ئت							—∸		<del></del>	_

"	• C/ W	я	20	Ħ		•	# 1	132~1116
"	+ C/ E	E	20	я	18	,	E.	110-111
H	* C/ 3	• 1	20	14	*		W	117-1201
	+ c/ X		اه د	H	R		324	12-13
,, J	# C# E	*	2 8	Ħ	6		Xe .	At 44~41
ra	2 Ko B	1	4 D	Ħ	K	,	E0 4	6367
1.2	2,80 H	- a	6 0	Ħ	# .	,	<b>=</b> = -	1/~12
**	4 No N	ĸ	4 0	Ħ		,	<b>3</b> 0 :	93-79
,,	J Rot R	3	40	Ħ	20	,	7	695-703
96	# Not H	* 1	40	×	R	•		ortato ins
7	# CF H	7	40	E	Ħ			120~121
<b>48</b>	# QH H	# ]	4.0	Ė	4			त्यक्षक दशक
**	# OAC B	• {	40		Ħ	,		Creato 162
30	- Br R	* [	40		Ħ	,	1	119-110
5/	3 Cf K		4 0	R	P.	•	3	96-97
12	3 67 8	2	40	1		13		106-107
#3	# C/ H	H	40	R	×	2	, ,	0.76,0 E0~E16
39	# C# B	8	4 B	B		3.	- 1	116-117
11	# CI N	E	4 0	R		•		114-113
36	e cr H	×	4 0	1	Ē	1	32	
\$7	# Cf R	Ħ	4 3	•	Ħ	,		
st	2 th 2 kg	B	20	) »	. R		1	84-878
37	3-10 # Ha	2	20	3	H		3 1	123~1244
40	3 Ma # He	Z	20	R	H.	•		103~1047
41	24 427		20	] <b>=</b>	H	•	Me	/ 37~/ 374
u	2 No 3 No	*	4.0	•	3	1	P	130-121
63	2 Ma 3 Ma		4:0	10	B	1		113~116
6#	J Do F Ma	Ħ	60			,		C-29,0 /274
43	3 Ma 2 Ma	*	60	1 2	R	1		0=28_0 / 734
46	2 He 4 Pe	¥	4 0	1	Ħ	.] *		ONUMB 3034
47	J 20 # 150	15	4 0	1 .	Ħ	1 .		70-71
47	J No J No	Ħ	4 0	ļ R	Æ	1 3		120~121
47	AF : CH	Ħ	6 0	۱.	×	1		1321-1331
70	ه نرادی دند		4.0	1	2	1.1		ONTHE 182-1881
7/	20 :CI(,1,	Ħ	4 0		3	,		י זעוי פווניים
72	23		6.0	1 .		13	·   🖚	111-112

• •	•		1	•	•	
No 1205-1215	Ne /25~/264	Ne /26~/27d	Ne /28~/29	No 11.3~114	135~136	133~136
ŝ	Ř	Ke	S.	9	2	×
<b>~</b>	*	*	6.	~	'n	· ••
=	<b>`</b> ##	×	×	=	:	×
H	Ħ	×	<b>#</b>	==	#4	m
0-9	20-20	7-0	9	0-9	9-0	9-0
=	9M-2 9M-E 9M-Z	S-No	3-¥0	5-Ke	9M-9	\$-¥6
2.25	3-16	3-Ke 4-Ke 5-Ke	3-Ke	8 <b>7</b> -7	9K-9 9K-#	4-Ne 5-Ne
34-ペンプ	2-Ke	3-Ke	2-Ne 3-Ke 5-Ne	3-Ke 4-Ve 5-Ne	7-K	3-Ke
73	7#	7.5	. 92	22	78	79.

る前記以外の発用者

キンタゲン たおがれかチョウ 大阪府岸和田市東ヶ丘町 8 08 の5 5

上記式中で用いられる概号は下記の意味を載む。 Reiメナル樹 Metiメトキン樹 Btiエテルi Poittナル格 Aniアニリン樹 di分解点

手 統 楠 正 書 <del>〈志見書に代えて〉</del>

昭和24年3月15日

符許庁長官 殿

人事件の表示 昭和50年特許顧ਿ /570

2発期の名称

ピリジン誘導体の製造法

3.補正をする者

事件との製係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目12番地

名称 (192) 塩野萬製業株式会社

代表者 吉

· 10 \_ #

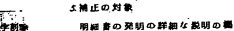
4代 理 人

住所 大阪市福島区営州5丁目 / 2 著 4 号 <sub>住所农乐党更强出</sub> 据 野 義 製 兼 株 式 会 社 特 許 都

(電話のも一半ちまーちまん!)

氏名 弁理士(6703) 岩 崎 光

4.拒絶選由過知の日付 照和



る補正の内容

(1)明細書ノノ賞を行目とる行目の間に次の文を 挿入する。

「骸化合物のカルシウム塩/水和物はΨ/46~ /48℃を示す。」

(2)明細書ノユ頁4行目の「実施例3-クタ」を「実施例3-83」に訂正する。

(3)明細書/5頁の表に実施例クタに続いて「第

4頁に示す「実施例80~85」を挿入する。

(4) 明細書ナま夏下からま行目と4行目の間に。

「Pr:プロピル基 Bu:ブテル基」を挿入する。

(6) 明細書 / よ賞下から3行目とユ行目の頭に。

下記の文を挿入する。

「実施例ぎるーまり

実施例!またはよと関様に反応処理し下記の化合物を得る。

ユー(ユーコエノキシーダーピリジル)プロピ オン酸N-オキシド - 申!00~10㎡(分解)。



(日余子以)

16~68	н н 6-0 н н 3 ж. 82-83, Сано 148-130	3 No //2~//3	No 67~7/	3 Me CaH,0 /40~/42	83 2-1-Be H H 6-0 H H 3 Me Ca.H30 //4~//9(4)
×	ž	Ħ.	ż	ž	ż
	m	(L)	60	m	63
H	Ħ.	· 🗷	Ħ	Ħ	Ħ
H	Ä	Ħ	Ħ	×	Ħ
0-9	9-0	н 6-0 н н	6-0	н н 6-0 н н	9-0
Ħ	H	Ė	×	Ħ	Ħ
×	H	#	Ħ	· ##	Ħ
16~68 N & H H 0-0 H H 3 No 89~91	8/ 4-Pr	8-1-8=	8-3-4-8" H H 6-0, H H 8	8-4 4-8 ·	J-1-B.
gg.	2	2	£.	\$	83